N on PTO 892.

PAT-NO:

JP362065477A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 62065477 A

TITLE:

ORGANIC THIN FILM RECTIFYING DEVICE

PUBN-DATE:

March 24, 1987

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

MOTOMA, NOBUHIRO MIZUSHIMA, KOICHI AZUMA, MINORU MIURA, AKIRA

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

TOSHIBA CORP

COUNTRY N/A

APPL-NO:

JP60205726.

APPL-DATE:

September 18, 1985

INT-CL (IPC): H01L029/91, H01L049/02

US-CL-CURRENT: 257/E51.048

ABSTRACT:

PURPOSE: To facilitate extremely high speed switching operation by a method wherein an organic thin film in a junction structure of metal/organic thin film/ metal is composed of a laminated structure of thin films containing donor type organic molecules and thin films containing acceptor type organic molecules to provide rectifying characteristics.

CONSTITUTION: 10 layers of LB films 2 made of tetrathiafulevalene (TTF) as a

donor type molecule are formed on an Al substrate 1 and 10 layers of LB films 3

made of tetracyanoquinodimethane (TCNQ) as an acceptor type molecule are formed

on the films 2. An Al electrode 4 is formed on the films 3 by evaporation.

When a bias is zero, the ionizing potential IPD of the LB film 2 containing

donor type molecules is small and the electron affinity ${\tt EA}$ of the LB film 3

containing acceptor type molecules is large and difference between those two

values is, for instance, less than about 1eV. When a forward bias is applied,

electron transition from the electron conditions of the LB film 2 to the

electron conditions of the LB film 3 is induced and a forward current is $\frac{1}{2}$

applied. When a reverse bias is applied, potential barrier between the

electron conditions of the LB film 3 and the electron conditions of the LB film

2 is high so that no electron transition is induced and hence no current is applied.

COPYRIGHT: (C) 1987, JPO&Japio

四公開特許公報(A) 昭62 - 65477

Mint Ci.

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和62年(1987) 3月24日

29/91 H 01 L 49/02 7638-5F 6466-5F

未請求 発明の数 1 (全4頁) 签存請求

有機薄膜整流素子 の発明の名称

> 昭60-205726 の特 頭

昭60(1985)9月18日 留田

b 灦 明 者 伊発 島 水

弘 信 公

川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合研究所内 川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合研究所内

者 明 何発 者 東 明 仍発

実

川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合研究所内 川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合研究所内

者 \equiv 浦 眀 母発 株式会社東芝 顋 人 创出

川崎市幸区堀川町72番地

武彦

外2名 弁理士 鈴江 理 人 少代

1、発明の名称

有推劢股整洗票子

- 2、特許請求の範囲
- (1) 金属/有機薄膜/金属の接合構造を有し、 有機種類をドナー性有限分子を含む種膜とアクセ プタ性有機分子を含む薄膜の模式構造としたこと を特徴とする有機薄膜整規原子。
- (2) ドナー性有機分子を含む薄膜とアクセブ タ性有限分子を含む砷質の固に絶縁性有機分子が らなる薄膜を介在させた特許請求の範囲第1項記 故の有機薄膜整段素子。
- 有機滞設はラングミュア・プロジェット 法により形成される特許請求の範囲第1項記載の 有偿净被整流累子。
- 3.発明の詳細な説明
- (発明の技術分野)

本発明は有機神臓を用いた金属/有機神殿/金 異構造の整造素子に関する。

(発明の技術的背景とその問題点)

近年、ラングミュア・プロジェット法(以下、 LBほ)に代表される有機分子の超薄膜形成技術 の進撃により、有機弾機を用いた素子の検討が抵 発化している。ダーラム(Duhras) 大学のロバ ーツ(G. G. Roberts)の、有機弾膜を絶機膜 として用いたMIS煮子の研究を代表として、こ の種の研究が各研究機関で行われている。有機材 料中では一般に、無限半導体と比較して電子移動 皮が小さいため、これまで超高速素子への応用側 は暴力されていない。

無機半導体材料を用いた素子においても、サブ psec の動作速度を有する非維形景子の提案は、 分子器エピタキシー法(MBE法)で形成した GaAs-AlGaAsヘテロ接合を用いた題格 子素子等に使かに見られるに過ぎない。しかしこ の様な無観半導体を用いた母格子素子は、極めて 高値な製炭技量と単密な制御を必要とする。また 高速化のためには、各層の厚みを取10人といっ た得いものにすることが必要である。このほな意 い無機半導体強調を用いた素子では、ヘテロ接合 界面の結晶性劣化のために再現性が悪く、また島 的に極めて不安定なものとなり、耐久性に乏しい。 (見明の目的)

本発明は上記した点に組みなされたもので、有機分子の静臓を用いて超高速のスイッチング動作を可能とした有機薄膜整体素子を提供することを目的とする。

(発明の観要)

本発明は、金属/有限印刷/金属の接合構造を用い、その有限環膜を、ドナー性有限分子即ちイオン化ポテンシャル(IP)が小さく他の分子に電子を供給して自らはプラスのイオン状態になり易い分子を含む薄膜と、アクセプタ性有機分子即ち電子観和力(E)が大きく他の分子から電子を受取り自らはマイナスのイオン状態になり易い分子を含む薄膜の機関構造として、整度特性を実現したものである。

有限分子の特徴として、分子設計と化学合成により、そのイオン化ポテンシャル(『P)と電子 観和力(E)の値を任意に制御できること、更に

連い整定素子が得られる。しかも、無機半導体の 用格子構造を形成する場合に比べると、智能が容 場であり、接合界面の結晶性劣化という関題もな いため、触的安定性に優れ、価格の点でも有利に なる。従って本発明の整度素子は、各種論理素子 や記憶素子等への応用が明神される。

(発明の言葉病)

以下本発明の実施例を説明する。

A & 基礎上に、ドナー性分子としてテトラチアフルパレン(TTF)を用いたしB膜を10層形成し、更にその上にアクセプタ分子としてテトラシアノキノジメタン(TCNQ)を用いたしB膜を10層形成した。そしてこの上にA & 電極を超替法により形成した。

第1回はこのようにして形成された強度素子を示す。1がALE板、2がドナー性分子を含む LB膜、3はアクセプタ性分子を含むLB膜、4 はAA電極である。

第2卤はこの登成素子の動作を説明するための パンド因である。(8)は電パイアス時であり、 これらの値が広範囲にわたっていること、が挙げられる。これは、無機材料にはない有機材料に特有のものである。しかも、しB 法に代表される有機制度の形成技術の進歩により、多種多様の分子の単分子膜や旧環膜が均一かつ欠陥のない状態で形成できる。

そのでは好ましくは、有機解放はしB 法により形成される単分子関あるいは単分子股を 数量はなた超解膜を用いる。有機物質中を動ける では正孔は一般に無機半導体中より違反が である。 が、数人一数10人といった超線膜を用いること とにより、十分高速度の電荷移動が可能であり、 また実際にしB法によりその様な膜形成が可能で あるからである。

また有機分子は閉髪調道をしているため、金属 との界面に形成される界面単位の数は比較的少ない。

(発明の効果)

本発明によれば、十分に薄い2種の有機薄膜を 金属の間に挟むという簡単な構成で、応答速度の

第3回はこの実施例の整拠素子について測定した電流・電圧特性である。因示のように整度特性、即ちダイオード特性を示す。

→ またこの支護例の登録素子の周波数応答特性を 制定したところ、500G 他まで応答することが 確認され、高速スイッチング動作が可能であることが明らかになった。

本実施例の整造業子での整定特性のメカニズ!

と高速応告特性の理由を少し詳しく説明すると、 以下の通りである。パイアス等の状態でドナー性 分子を含むしB膜2の電子状態を占有していた電 子は、パイアス電圧が、

((IPD・EA)・e² /a)/e [V] を超えると、アクセプタ性分子をひしB膜3の電子状態へと選びする。 lp D が小さく、EA が大きないのなった。 のが大きないのが大きないのでは、では、その選びなる。 ーe² / タ性分子を含むしとアンシャルである。 たとアンシャルの登は大きなしと関2のイオンには電子でからせばない。

一方、上述の電子選移は、選移に関連する各々の電子状態間の選移行列要素Hifの大きさによって支配され、選移に要する時間はその選移行列要素Hiftは、 素Hifの逆数に比例する。選移行列要素Hiftは、 ドナー性分子、アクセプタ性分子の確実、その間

ノリニウムヨーダイド (N M Q) 、アクリジン (A d) 、n - メチルフェナジニウム メチルスルフェイト (N M P) 、1 . 2 - ジ (n - エチル - 4 - ピリジウム) エチル ヨーダイド ((D E P E) ^{2 *} 1 ^{2 *}) 。

またアクセプタ性分子としても上記実施例の TCNQの他に以下のようなものを用い得る。

2-メチル-7.7.8.8-テトラシアノキ ノジメタン(MTCNQ)、2.5-ジメチル-7.7.8.8-テトラシアノキノジメタン(D MTCNQ)、2.5-ジエチル-7.7.8. 8-テトラシアノキジメタン(DETCNQ)、 2-メトキシ-7.7.8.8-テトラシアノキ ノジメタン(MOTCNQ)、2.5-ジメトキ シ-7.7.8.8-テトラシアノキノジメタン (DMOTCNQ)、2-メトキシー5-エトキ シ-7.7.8.8-テトラシアノキノジメタン (MOEOTCNQ)、2-メトキシジヒドロジ オキサベンソ-7.7.8.8-テトラシアノキノジメタン イジメタン(MODOTCNQ)、2-クロロー の拒載および位置関係によって決まるが、質分子を選当に選ぶことにより、1meV~1eVの範囲のものを設定することが可能である。従ってスイッチング時間が1psec~10~3psecと極めて高速のスイッチング動作が可能となるのであ

本発明は上記した実施例に限られるものではない。例えばドナー性分子は上記実施例のTTFの 他に、以下のようなものを用い得る。

クメチルテトラチアフルパレン (DMTTF)、 テトラメチルチアフルパレン (TMTTF)、 ヘキサメチレンテトラチアフルパレン (HMTTF)、 クセレナ クチアフルパレン (DSDTF) タメチル クセレナ クチアフルパレン (DMDSDTF)、 ヘキサメチレン クセレナ クチアフルパレン (TMDSDTF)、 テトラセレナフルパレン (TSF)、 テトラメチルテトラセレナフルパレン フルパレン (HMTSF)、 ヘキサメチレンテトラセレナフルパレン (TMTSF)、 スキサメチレンテトラセレナフルパレン (TMTSF)、 スキサメチレンテトラセレナフルパレン (HMTSF)、 テトラセレノテトラセン (TST)、キノリン (Q)、 n- メチルキ

7. 7. 8. 8 - テトラシアノキノジメタン(C TCNQ)、2-プロモー7.7.8.8-テト ラシアノキノヴメタン(BTCNQ)、2.5-ジプロモー7、7、8、8-テトラシアノキノジ xxy (DBTCNQ), 2, 5-93-6-7. 7.8.8-テトラシアノキノ**ジメタン(DIT** CNQ), 2-000-5-x+n-7.7.8. 8-テトラシアノキノジメタン(CMTCNQ)、 2-プロモー5-メチルー7、7、8、8-テト ラシアノキノジメタン (BMTCNQ)、2-3 ードー5ーメチルー7.7.8.8ーテトラシア ノキノジメタン(IMTCNQ)、11. 11. 12. 12-テトラシアノー2、6-ナフトキノクメタン (TNAP), 1, 1, 2, 3, 4, 4-4+ シアノアタウエン(HCB)、ナトリウム 13. 13. 14. 14-テトラシアノクフェノキノグメタン (NaTCDQ) 、テトラシアノエチレン(TC NE)、o-ペンソキノン、p-ペンソキノン 2.6-ナフトキノン、グフェノキノン、テ シアノジキノン(TCNDQ)、ローフル

ル、テトラクロロジフェノキノン。

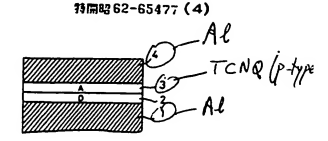
また上記支施例ではドナー性分子間とアクセプタ性分子間のみの機関構造により整定特性を得るようにしたが、これらの間に絶縁性の有限分子を用いた迅速機を介在させてもよい。

4. 西国の農単な説明

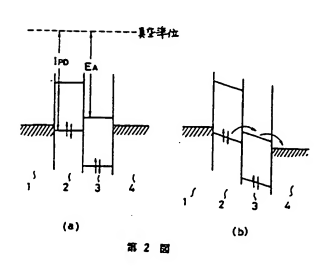
第1回は本発明の一変施例の有機障膜整備原子を示す図、第2回(8)(b)はその整理特性を 説明するためのパンド図、第3回は回じく持られ た整備特性を示す図である。

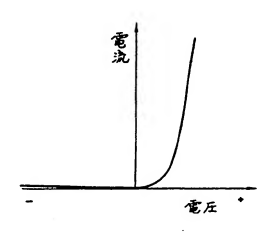
1 ― A & 基板、 2 ― ドナー性分子を含むLB膜、 3 ― アクセプタ性分子を含むLB膜、 4 ― A & 電板。

出票人代理人 弁理士 鈴红武彦



第1図





第 3 図